

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-126389

(43) Date of publication of application: 18.05.1989

(51)Int.Cl.

CO9J 7/02 7/02 CO7F

C09J 7/02

(21)Application number: 62-283085

(71)Applicant: DAINICHISEIKA COLOR & CHEM MFG CO

UKIMA CHEM & COLOUR MFG CO LTD

(22)Date of filing:

11.11.1987

(72)Inventor: HANADA KAZUYUKI

**MISAIZU IWAO** 

KASHIWAMURA MASASHI

GOTO TOMOKO KURIYAMA KATSUMI

#### (54) RELEASABLE TREATMENT AGENT

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a treatment agent for thermoplastic resin film, bakable at a low temperature and capable of forming a face writable with a pen, etc., and having moderate releasability, on any substrate, by using a resin having siloxane segment in the main chain as a component.

CONSTITUTION: The objective treatment agent is composed mainly of a solution produced by dissolving (A) a resin selected from polyurethane, polyurea, polyamide and polyester resins having siloxane segment in the main chain in (B) an organic solvent (preferably methyl ethyl ketone, methyl formate, ethyl acetate, etc.) and, as necessary, contains a releasing substance.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# THIS PAGE BLANK (USPTO

#### ⑲ 日本国特許庁(ʃP)

#### ①特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-126389

௵Int.Cl.⁴	識別記号	庁内整理番号	•	43公開	平成1年(198	9)5月18日
C 09 J 7/02	103					
C 07 F 7/02		F-8018-4H				
C 09 J 7/02	J K V	A-6944-4 J	審査請求	未請求	発明の数 1	(全7頁)

匈発明の名称 剝離性処理剤

②特 願 昭62-283085~

20出 願 昭62(1987)11月11日

⑫発	明	者	花 田 和	行	埼玉県北葛飾郡鷲宮町桜田3丁目7-2
⑫発	明	者	美細津 岩	当 雄	埼玉県上尾市富士見2-5-2
09発	明	者	柏 村 雅	司	東京都北区浮間 4 - 18-13
⑫発	明	者	後 藤 知	子	埼玉県川口市西青木4-4-33
⑫発	明	者	栗 山 勝	美	埼玉県越谷市下間久里1135-1
砂出	願	人	大日精化工業株式	会社	東京都中央区日本橋馬喰町1丁目7番6号
创出	顖	人	浮間合成株式	会社	東京都中央区日本橋馬喰町1丁目7番6号
创代	理	人	弁理十 吉田	聨 広	•

#### 明細醬

#### 1. 発明の名称

到離性処理剂

#### 2. 特許請求の範囲

- (1) 主鎖にシロキサンセグメントを有する樹脂 を含有することを特徴とする剝離性処理剤。
- (2) 樹脂がポリウレタン系樹脂、ポリウレア系 樹脂、ポリアミド系樹脂及びポリエステル系樹脂 からなる群から選ばれる特許請求の範囲第(1) 項 に記載の剝離性処理剤。
- (3) 更に剝離性物質を含有する特許請求の範囲 第(1) 項に記載の剝離性処理剤。
- (4) 有機溶剤溶液である特許請求の範囲第(i) 項に記載の劉耀性処理剤。

#### 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は剝離性処理剤に関し、更に詳しくは、 粘着テープ、粘着ラベル、粘着シート等の如く粘 着剤を用いた製品において、粘着面に重なって接 するテープ等の基材裏面や、剝煙紙の表面を剝離性にすることができる剝離性処理剤に関する。

#### (従来の技術)

従来、上記目的に使用される判離剤としては、 長額アルキル基を結合したアクリル酸系、ポリエ ステル系、ポリアミド系等の如き高分子化合物と オルガノポリシロキサン系化合物が知られてお り、粘着テープや粘着シートの背面又は剝離紙の 表面に剝離面を形成するために使用されている。 これらのうちでは、オルガノポリシロキサン系化 合物が剝離性及び残留接着性等の特性に優れている。

#### (発明が解決しようとしている問題点)

・従来のオルガノポリシロキサン系化合物は上記 特性を有するものの剝離力が適度でなく、又、基 材に塗工時に高温焼付を必要とするため、熱可塑 性の基材フイルムには使用できないという問題が あった。又、基材によっては基材に対する密着性 が不十分であり、多種類の基材には利用できない という欠点があった。 又、剁雄性ポリシロキサン化合物は臨界表面張力が小さいために、その剁蘿面に筆記することができず、又、剁蘿面に感圧型或いは感熱型の粘着剤を塗布するときにしばしばはじき現像を生じ、良好な塗布面を形成できないという問題があった。

従って、本発明の目的は、低温焼付が可能で熱 可塑性樹脂フィルム等にも適用可能な剝離性処理 剤を提供することである。

又、本発明の別の目的は、基材に対する選択性 がなく、いずれの基材に対しても判離面を形成で きる割離性処理剤を提供することである。

更に本発明の別の目的は、表面に水性インキや 油性インキで筆記可能な剝離面を形成することが できる剝離性処理剤を提供することである。

(問題点を解決するための手段)

上記目的は以下の本発明によって達成される。

すなわち、本発明は、主鎖にシロキサンセグメントを有する樹脂を含有することを特徴とする剝離性処理剤である。

- (2) 反応性基が水酸基又はカルボキシル基である 場合に、その水酸基又はカルボキシル基を利用 し、多価カルボン酸又は多価アルコールと縮重合 して得られるポリエステル系樹脂。
- (3) 反応性基が水酸基である場合に、その水酸基 を利用し、有機ポリイソシアネートと付加重合し て得られるポリウレタン系樹脂。
- (4) 反応性基がアミノ基である場合に、そのアミノ基を利用し、有機ポリイソシアネートと付加重合して得られるポリウレア系樹脂。
- (5) 反応性基がアミノ基であるものと、反応性基 が水酸基であるものとを併用し、これに有機ポリ イソシアネートと付加重合して得られるポリウレ タンポリウレア系樹脂。

上記各種樹脂の合成に使用される反応性ポリシロキサン化合物としては、従来公知の化合物がいずれも使用できるが、例えば、好ましい例としては次の如き化合物が挙げられる。

(作 川)

主鎖にシロキサンセグメントを有する樹脂を用いることにより、低温焼付可能で基材に対する選択性がなく、且つペン等で筆記可能で適度な剝離力を有する剝離面を形成することができる。

(好ましい実施態様)

次に好ましい実施感様を挙げて本発明を更に詳 しく説明する。

本発明で使用するシロキサンセグメントを有する樹脂とは、分子中に2個以上の反応性基、例えば、アミノ基、エポキシ基、水酸基、メルカプト基、カルボキシル基等を有するシロキサン化合物をモノマーの一種として用いて、他のモノマーと 共に共重合することによって得られるものである。

例えば、具体的には次の如き樹脂が好ましく使 用される。

(1) 反応性基がアミノ基である場合に、そのアミノ基を利用し、多価カルボン酸と縮重合して得られるポリアミド系樹脂。

#### (1) アミノ変性シリコーンオイル

(3=0 乃至200)

(2) エポキシ変性シリコーンオイル

(n=1乃至200)

(n -1乃至200)

(3) アルコール変性シリコーンオイル

(n-1乃至200)

CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>4</sub>O (CH<sub>2</sub>O) GH<sub>4</sub>O) GH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>O (C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O) GH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>4</sub> CH<sub>4</sub>

(m=0乃至50、n=0乃至200)

(1=1 乃至10、m-10乃至200 、n-1 乃至5) (4) カルボキシル変性シリコーンオイル

CH3 CH3 CH3

HOOCC3H6SiO(SiO),SiC3H6COON

(n-1乃至200)

以上の如き反応性基を有するポリシロキサン化合物は、本発明において好ましい化合物の例示であって、本発明はこれらの例示に限定されるものでは無く、上述の例示の化合物及びその他の化合物は、現在市販されており、市場から容易に入手し得るものであり、いずれも本発明において使用できるものである。

更に上記の様な反応性化合物と後記の様なポリ

系樹脂を代表例として更に詳しく説明する。

シロキサンセグメントを主領中に有するポリウレタン系樹脂は、ポリオール、ポリイソシアネート及び領伸長剤を反応させてポリウレタン系樹脂を調製する際に、好ましくはポリオール又は領伸長剤の全部又は1部として前述のような反応性ポリシロキサン化合物を用いることによって得られるものである。

ポリオールとしては、従来公知のポリウレタン 用ポリオールはいずれも使用でき、例えば、好ま しいものとして末端基が水酸基であり、分子量が 300乃至4,000の

ボリエチレンアジベート、

ポリエチレンブロビレンアジペート、

ポリエチレンブチレンアジベート、

ポリジエチレンアジベート、

ポリブチレンアジベート、

ポリエチレンサクシネート、

ポリブチレンサクシネート、

ポリエチレンセバケート、

イソシアネートとを、ポリシロキサン系化合物の 反応性基又はポリイソシアネート基のイソシア ネート基の少なくとも一方が残るように反応させ て得られる中間体、例えば、2官能のポリシロキ サン化合物と多官能のポリイソシアネートをイソ シアネート基リッチで反応させたもの、或いは逆 にポリシロキサン化合物の反応性基をリッチにし て反応させて得られる中間体も同様に使用できる。

更にポリシロキサン化合物の反応性基が水酸基、アミノ基、カルボキシル基、エボキシ基等である場合には後述のポリオール、鎖伸長剤或いは 
多価カルボン酸や多価アミンと反応させて得られるポリエステルポリオール、ポリアミドポリアミン、ポリエーテルポリオール等も同様にして使用することができる。

以上の如きポリシロキサン結合を有する各種の 樹脂のうち、本発明において特に好ましいもの は、上記の(3) 乃至(5) のポリウレタン系樹脂及 び/又はポリウレア系樹脂であり、ポリウレタン

ポリブチレンセバケート、

ポリテトラメチレンエーテルグリコール、

ポリ-ε-カブロラクトンジオール、

ポリヘキサメチレンアジベート、

カーボネートポリオール、

ポリプロビレングリコール等、及び上記ポリオー ル中に適当な量のポリオキシエチレン鎖を含有す るものが恭げられる。

有機ポリイソシアネートとしては、従来公知の いずれのものも使用できるが、例えば、好ましい ものとして、

4. 4 ´ - ジフェニルメタンジイソシアネート (MDI)

水添加MDI、

イソホロンジイソシアネート、

1.3-キシリレンジイソシアネート、

1.4-キシリレンジイソシアネート、

2. 4-トリレンジイソシアネート、

2. 6-トリレンジイソシアネート、

1.5-ナフタリンジイソシアネート、

m - フェニレンジイソシアネート、

p - フェニレンジイソシアネート等があり、

或いはこれらの有機ポリイソシアネートと低分子 登のポリオールやポリアミンとを末端イソシア ネートとなるように反応させて得られるウレタン プレポリマー等も当然使用することができる。

領伸長剤としては、従来公知のいずれのものも 使用できるが、例えば、好ましいものとしては、 エチレングリコール、

プロピレングリコール、

ジエチレングリコール、

- 1,4-ブタンジオール、
- 1, 6-ヘキサンジオール、

エチレンジアミン、

1. 2-プロピレンジアミン、

トリメチレンジアミン、

テトラメチレンジアミン、

ヘキサメチレンジアミン、

デカメチレンジアミン、

デカメチレンジアミン、

25万のものである。

以上の知きポリシロキサンセグメント含有ポリウレタン系樹脂は、従来公知の製造方法によって容易に得ることができる。これらのポリウレタン系樹脂は、無溶剤で調製してもよいし、有機溶剤中で調製したものでもよいが、工程的には剝煙性処理剤を調製すべき有機溶剤中で調製することにより、そのまま剁煙性処理剤の調製に利用できるので有利である。

このような有機溶剤として好ましいものは、メチルエチルケトン、メチルーnープロピルケトン、メチルーyブチルケトン、ジエチルケトン、ギ酸メチル、ギ酸エチル、酢酸メチル、酢酸メチル、酢酸ブチル等であり、又、アセトン、シクロヘキサン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、メタノール、エタノール、イソブロピルアルコール、ブタノール、トルエン、キシレン、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、バークロルエチレン、トリクロルエチレン、メチルセロソルブ、ブチルセロソルブ、セロソル

イソホロンジアミン、

m - キシリレンジアミン、

ヒドラジン、

水等がある。

上述の如き材料から得られるポリシロキサンセグメントを主鎖に含有ポリウレタン系樹脂は、いずれも木発明において使用できるが、好ましいものは、ポリシロキサンセグメントが樹脂中で約0.2万至70重量%を占めるものであり、ポリシロキサンセグメントが約0.2重量%未満では本発明の所期の目的違成が不十分となり、又、約70重量%を越える量では基材に対する接着性等の低下等の問題が生じて好ましくない。

尚、ポリウレア系樹脂及びポリウレタンポリウレア系樹脂は、上記においてポリオールの全部又は1部に代えてポリアミンを用いるか、又は反応性ポリシロキサンとしてポリシロキサンポリアミンを用いることによって同様にして得られる。

又、好ましいものは分子型が2万乃至50万の ものであり、 殴も好ましいものは分子堡2乃至

ブアセテート等も使用できる。以上の有機溶剤は 勿論混合有機溶剤としても使用することができ る。

このような有機溶剤中でポリウレタン系樹脂を 調製することによりポリシロキサンセグメントを 有するポリウレタン系樹脂溶液が得られるが、そ の固形分は同一又は他溶剤の添加或いは除去によ り約5乃至60重量%の範囲とするのが好都合で ある。尚、本発明においては上記ポリウレタン系 樹脂が有機溶剤中に十分溶解したものでもよい し、部分的或いは全面的に析出した状態の分散液 でもよい(以下単に溶液という)。

上記のポリウレタン樹脂溶液はそれ自体で本発明の剥離性処理剤であり、そのまま使用できるとともに、更に種々の添加剤、例えば、着色剤、架橋剤、安定剤、充塡剤等の如く公知の添加剤を任意に添加することができる。

特に添加剤の1種として従来公知の離型性物質、例えば、木粉、タルク、シリカ、空化ホウ素、アルミナ、ポリエチレン樹脂粉末、ベンゾグ

アナミン樹脂粉末、シリコーン樹脂粉末、メラミン樹脂粉末、ファ素樹脂粉末、フェノール樹脂粉末等を前記シロキサンセグメント合有樹脂 1 00 低量部当り0及び200重量部の範囲で添加することができる。

更に添加剤としては一般の熱可塑性や熱硬化性 の樹脂も併用することができる。

#### (効果)

以上の如き本発明によれば、主鎖にシロキサンセグメントを有する樹脂を用いることにより、低温焼付可能で基材に対する選択性がなく、且つペン等で筆記可能で適度な剝離力を有する剝離面を形成することができる。

次に実施例及び比較例を挙げて本発明を具体的 に説明する。尚、文中郎又は%とあるのは特に断 りの無い限り重量基準である。

#### 実施例1 (ポリウレア樹脂の合成)

#### 実施例2 (ポリウレア樹脂の合成)

実施例1におけるポリシロキサンジアミンであって、平均分子型が約1.000のもの150 部を、ジメチルホルムアミド100部とメチルエチルケトン150部とからなる混合有機溶剤に加え、又、39部の水添加MDIを100部のメチルエチルケトンに加えたものを使用し、他は実施例1と同様にしてポリウレア樹脂溶液を得た。

この溶液の固形分は35%であり、10,00 Ocps (25℃)の粘度を有していた。

この溶液から形成したフィルムの破断強度(Kg / cm²) は 2 1 0 ℃で、破断伸度(%)は 6 5 0 ℃で、且つ軟化点は 1 5 0 ℃以上であった。

#### 実施例3 (ポリウレタン樹脂の合成)

(nは平均分子盌が3,200 になる数値である)

上記式で表わされ、且つ平均分子型が約3、200であるポリジメチルシロキサンジオー

(nは平均分子量が3.880 になる数値である)

上記式のジメチルポリシロキサンジアミン(平均分子位 3.880)150 部及び1.3 - プロピレンジアミン10 部をジメチルホルムアミド250 部中に加え、この混合液をかきまぜ機、 遠流冷却器、 滴下ロート、 ガス導入管を備えた反応器に仕込む。 内容物を外部から冷却して内温を0万至-5 でとし、この温度を保ちながらガス導入管を通して炭酸ガスを流し続ける。

次に15部の水添加MDIを65部のジメチルホルムアミドに溶解した溶液を摘下ロートを通して反応器中に摘下して反応させた。 摘下終了後、次第に内温を上昇させ、50℃に達したところで1時間50℃でかきまぜ続けた。

得られたポリウレア樹脂溶液は、固形分が35%であり、15.000cps (25℃)の粘度を有していた。

この溶液から形成したフィルムの破断強度 (Kg /cm') は450℃で、破断伸度 (%) は550 ℃で、且つ軟化点は150℃以上であった。

ル150部及び1.4-ブタンジオール10部を、200部のメチルエチルケトンと50部のジメチルホルムアミドからなる混合有機溶剤に加え、又、40部の水添加MDIをメチルエチルケトンに溶解させた溶液を使用し、他は実施例1と同様にしてシロキサン結合を有するポリウレタン 例脂溶液を得た。

この溶液の固形分は35%であり、14,70 Ocps (25℃)の粘度を有していた。

この溶液から形成したフィルムの破断強度(Kg /cm) は200℃で、破断伸度(%)は560 ℃で、且つ軟化点は100℃以下であった。

### 実施例4 (ポリウレタン樹脂の合成)

実施例3と同構造であるが、平均分子量が約1.000のポリジメチルシロキサンジオール150部を250部のメチルエチルケトンに溶解し、又、39部の水添加MDIを100部のメチルエチルケトンに溶解し、他は実施例1と同様にしてシロキサン結合を有するポリウレタン樹脂溶液を得た。

#### 特開平1-126389 (6)

この溶液の固形分は35%であり、11,60 Ocps (25℃)の粘度を有していた。

この溶液から形成したフィルムの破断強度(Kg /cm²) は90℃で、破断伸度(%)は700℃ で、且つ軟化点は100℃以下であった。

比較例1 (従来公知のポリウレタン樹脂の合成)

平均分子量が約2.000のポリブチレンアジベート150部と1.4-ブタンジオール10部とを120部のメチルエチルケトンと130部のジメチルホルムアミドとからなる混合有機溶剤中に溶解し、又、47部の水添加MDIを135部のメチルエチルケトンに溶解し、他は実施例1と同様にしてポリウレタン樹脂溶液を得た。

この溶液の固形分は35%であり、14,50 Ocps (25℃)の粘度を有していた。

この溶液から形成したフィルムの破断強度(Kg / c ㎡)は250℃で、破断伸度(%)は500 でで、且つ軟化点は100℃以下であった。

#### 比較例2

信越化学工業㈱製、ポリシロキサン樹脂(商品

名: KS-841) 100 部とこれに付随する解媒(商 品名: PL-7) 1部とをトルエン1,000部に溶 解し、ポリシロキサン樹脂の塗布液とした。

実施例5乃至8及び比較例3乃至4

下記の剝離性処理剂を100%モジュラス60 kg/c㎡で厚み50μmのポリ塩化ビニルフイルムの片面に、固形分0.6g/㎡の塗布量となるように均一に塗布し、80℃で30秒間加熱乾燥して剝離性被膜層を有する試料を作成した。尚、温度を高温(100℃以上)にするとポリ塩化ビニルフィルムが軟化してフィルムとしての形状を保てなかった。

このように作製した塗布基材上に幅20mmのアクリル系粘着テーブ(積水化学製)を自重2kgのゴムローラにて圧着し、常温(20℃、湿度52%)で1日後と高温(40℃、湿度90%以上)で3日放置後の剁離力、残留接着力、残留接着力保持率、剁離性被膜層の脱落性及びマジックインクによる筆記性について測定し下記第1表にその結果を示した。

実施例5

実施例1の樹脂溶液 100部

メチルエチルケトン 250部

<u>実施例 6</u>

実施例2の樹脂溶液 100部

フッ素樹脂粉末(ダイキン工業:ルプロン

L-2) 5部

メチルエチルケトン 250部

実施例7

実施例3の樹脂溶液 100部

コロネートL(トリメチロールプロバンと

TDIの付加物) 2部

メチルエチルケトン 250部

<u>実施例8</u>

実施例4の樹脂溶液 100部

コロネートし 2部

シリコーン樹脂粉末(東芝シリコーン、トス

パール 120) 5部

メチルエチルケトン 250部

比較例3

比較例1の樹脂溶液

100部

シリコーンオイル (SH-200、東レシリコー

ン) 5部

メチルエチルケトン 250部

比較例4

比較例2の樹脂溶液

100部

各評価は下記に従って行った。

刹 雄 力;剝雄性被膜層に幅20mmの粘着テー

ブを貼り付け、40℃で20g/

cm荷重の条件で24時間保存した

後、300mm/分の速度で180°

の角度で引っ張り、剝離するのに要

する力(g)を測定した(20℃)。

残留接着力;前記剝離力測定後の粘着テープをス

テンレス板#280に貼着し、2 kg のテープローラーに一往復かけ、

3 0 分後に 3 0 0 mm/分の速度で

180°の角度で引っ張り、剝離す

るのに要する力(g)を測定した

(20℃)。

# 持開平1-126389 (7)

%とした場合の残留接着力の%を示 している。

脱 溶 性:剝離性被膜層に50g/cmの荷 重でガーゼを一往復させた後の試料 に対しての剝離性被膜層の脱落性テ ストを行う。

マジックインクによる筆記性: 剝離性被膜層に市 販の油性マジックィンキで字を書 き、筆記の際のインクのはじきの有 無を調べた。

#### 第 1 表

		_ 実施例_		
	•	<u>5</u>	<u>6</u>	<u>7</u>
到	基 力 (g/20mm)			
常温	1日後 (20℃、52%)	2 3	18	35
高温	3日後(40℃、90%以上)	25	23	38
残留土	を着力 (g/20mm)			
常温	1日後 (20℃、52%)	305	311	292
高温	3日後(40℃、90%以上)	291	305	280
残罚担	養力保持率 (%)			
常温	1日後(20℃、52%)	95	97	9 1
高温	3日後(40℃、90%以上)	9 1	9 5	87
D. 着	<u></u>			
常温	1日後(20℃、52%)	0	0	0
72771	<b>件以3筆記性</b>			
常温	1日後(20℃、52%)	0	0	0

	<u>実施例</u>		比較例		
	8	<u>3</u>	<u>4</u>		
到 意 力 (g/20mm)					
常温 1日後 (20℃、52%)	25	4 5	20		
高温 3日後(40℃、90%以上)	27	22	1 2		
残留接着力(g/20mm)					
常温 1日後 (20℃、52%)	308	221	208		
髙温 3日後(40℃、90%以上)	297	881	154		
残留接着力保持率 (%)					
常温 1日後 (20℃、52%)	96	6 9	65		
高温 3日後(40℃、90%以上)	9 3	6 2	48		
脱 落 性					
常温 1日後 (20℃、52%)	0	×	×		
マジックインキによる筆記性					
常温 1日後 (20℃、52%)	0	×	×		

特許出願人 大日精化工業株式会社(他1名) 代理人 弁理士 告 田 脇 広東田県

# THIS PAGE BLANK (USPTO)